



PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-193796

(43)Date of publication of application: 28.07.1998

(51)Int.CI.

B41M 5/26 B32B 27/00 B41M 5/30 G03F 1/00 // C09K 3/16

(21)Application number: 09-017723

(71)Applicant: RICOH CO LTD

(22)Date of filing:

17.01.1997

(72)Inventor: TASAKA MOTOO

(54) HEAT-SENSITIVE RECORDING MEDIUM

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To prevent the feed failure of a recording medium from occurring and dust, etc., from adhering thereto in a printing apparatus, improve the transparency of the medium and obviate the blocking of the same by containing a filler in an antistatic layer provided on the opposite side of the recording layer formed on a transparent or on a semitransparent support body.

SOLUTION: A heat-sensitive recording layer mainly composed of an electron-donating color compound, an electron-accepting compound and a binder resin is provided on a transparent or on a semitransparent support body and, further, a protective layer mainly composed of resin and a filler is provided on the recording layer. An antistatic layer whose surface resistance value shows 5×1012 Ocm or below in 30% RH environment at 5° C is provided on the opposite side of the support body, and a filler is contained in the antistatic layer. By containing the filler having suitable particle sizes in the antistatic layer, the antistatic layer is prevented from being brought into close contact with the protective layer, and both of the blocking-preventing function and the antistatic function are satisfied. There is no particular restriction in selecting the filler if its particle sizes are in the range of $1-6\mu m$.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-193796

(43)公開日 平成10年(1998) 7月28日

(51) Int. Cl. ⁶	識別記号		FI	•				
B41M 5/26			B41M	5/18	•		В	
B32B 27/00			B32B	27/00			Z	
B41M 5/30			G03F	1/00			Z	
G03F 1/00			C09K	3/16		101	A	
// C09K 3/16	101		B41M	5/18		101	E	
		審査請求	未請求	請求項の	の数 4	FD	(全10頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特願平9-17723	-	(71)出	顧人 00	000674	7		
				株	式会社	リコー		
(22) 出願日	平成9年(1997)1月17日		東京都大田区中馬込1丁目3番6号				3番6号	
			(72)発明者 田坂 素男		男			
				東	京都大	田区中	馬込1丁目3	3番6号 株式
				会	社リコ	一内		
			(74)代	理人 弁	理士	武井	秀彦	
	•							
							•	•
]					
<u></u>								

(54) 【発明の名称】感熱記録材料

(57)【要約】

【課題】 印字装置内の搬送をスムーズに行なわせ、寸法精度の良い画像を形成し、また、ゴミなどの付着を防止し、欠陥のない画像を形成するとともに、透明性に優れ何枚か重ね合わせて検図することができ、また、ブロッキングを起こさない感熱記録材料を提供すること。

【解決手段】 透明又は半透明の支持体上に電子供与性 呈色化合物、電子受容性化合物及びバインダー樹脂を主体とする感熱記録層を設け、さらに該記録層上に樹脂及 びフィラーを主体とする保護層を設け、さらに該支持体 の反対側上に 5 $^{\circ}$ $^{\circ$



【特許請求の範囲】

透明又は半透明の支持体上に電子供与性 【請求項1】 呈色化合物、電子受容性化合物及びバインダー樹脂を主 体とする感熱記録層を設け、さらに該記録層上に樹脂及 びフィラーを主体とする保護層を設け、さらに該支持体 の反対側上に5℃、30%RH環境下において表面抵抗 値が5×10¹¹Ωcm以下になる帯電防止層を設けた感 熱記録媒体において、該帯電防止層中にフィラーを含有 させたことを特徴とする感熱記録材料。

前記感熱記録材料において、該帯電防止 10 【請求項2】 層のフィラーの平均粒径が1~6μmであることを特徴 とする請求項1に記載の感熱記録材料。

前記感熱記録材料において、該帯電防止 層のフィラーがシリコン微粒子であることを特徴とする 請求項1又は2に記載の感熱記録材料。

前記電子供与性呈色化合物がロイコ染料 【請求項4】 であり、前記電子受容性化合物が下記一般式(A)で表 わされる有機リン酸化合物であり、バインダー樹脂とし て分子内に水酸基をもつ樹脂を用いることを特徴とする 請求項1、2又は3に記載の感熱記録材料。

【化1】

(R'は炭素数16~24の直鎖状アルキル基を表わ す。)

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は電子供与性化合物と 電子受容性化合物との間の発色反応を利用した感熱記録 30 媒体に関し、特にグラビア印刷、オフセット印刷及びス クリーン印刷、フレキソ印刷等の製版用版下フィルム

(画像形成用) シート、特に捺染用スクリーン印刷の製 版用版下フィルム(画像形成用)シートとして有用な透 明感熱記録媒体に関するものである。更にこの記録媒体 はまた、オーバーヘッドプロジェクター(以下〇HPと 略す)用画像形成用フィルムシート及びCAD用画像形 成用フィルムシート等にも好適に応用される。

[0002]

【従来の技術】従来、電子供与性呈色性化合物(以下発 40 色剤という)と電子受容性化合物(以下顕色剤という) との間の発色反応を利用した感熱記録媒体は広く知られ ている。近年においては用途も拡大化し、オーバーヘッ ドプロジェクター用、ジアゾの第2原図用、または設計 図用の要求があり、更にはグラビア印刷用、オフセット 印刷用、フレキソ印刷及びスクリーン印刷の製版用版下 フィルムとしての要求もある。これらの用途には、サー マルヘッドで直接記録でき、透明性に優れているととも に、帯電を防止した感熱記録媒体が要求される。サーマ ルヘッドで直接記録できる透明感熱記録媒体としては、

特開昭61-121875号公報、特開平1-9987 3号公報等で提案されているものがある。また更に帯電 防止層を設けた透明感熱記録媒体としては特開昭64-90788号公報で提案されているものがある。

【0003】しかし、これらの透明感熱記録媒体を製造 するには、発色剤をマイクロカプセル化し、更に水に不 溶又は難溶の有機溶剤に溶解させた顕色剤とを乳化分散 した乳化分散物からなる塗布液を透明支持体に塗布して 作成するなど、かなり複雑な工程が必要である等の製造 上の問題点がある。また、透明性が不十分であり、何枚 か重ね合わせて検図するなどの作業がし難い等の問題が ある。また、前記問題点を解決し、その製造を容易に行 なうことができ、しかも透明性に優れた透明感熱記録媒 体としては特開平5-104859号公報で提案されて いるものがある。しかし、捺染などの版下フィルムとし て用いる場合、出力画像の寸法精度が非常に重要となっ てくる。特にサーマルヘッドでの記録において、バック 面と搬送ローラ等の接触による帯電で搬送不良が発生し 画像の寸法精度が充分でなかったり、ゴミ等の付着など、 により記録画像に欠陥が発生するなどの問題があった。 また、透明性向上を狙い、保護層のフィラーを極力減ら しているため、保護層と支持体裏面の密着性がよく、特 にロール形態で使用される場合は巻芯部がプロッキング し、記録不可能となる場合もある。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、印字 装置内の搬送をスムーズに行なわせ、寸法精度の良い画 像を形成し、また、ゴミなどの付着を防止し、欠陥のな い画像を形成するとともに、透明性に優れ何枚か重ね合 わせて検図することができ、また、ブロッキングを起こ さない感熱記録材料を提供することにある。

[0005]

【課題を解決するための手段】上記のような課題は、

(1) 「透明又は半透明の支持体上に電子供与性呈色化 合物、電子受容性化合物及びバインダー樹脂を主体とす る感熱記録層を設け、さらに該記録層上に樹脂及びフィ ラーを主体とする保護層を設け、さらに該支持体の反対 側上に5℃、30%RH環境下において表面抵抗値が5 ×10¹¹Ωcm以下になる帯電防止層を設けた感熱記録 媒体において、該帯電防止層中にフィラーを含有させた ことを特徴とする感熱記録材料。」、(2)「前記感熱 記録材料において、該帯電防止層のフィラーの平均粒径 が $1 \sim 6 \mu m$ であることを特徴とする前記(1)項に記 載の感熱記録材料。」、(3)「前記感熱記録材料にお いて、該帯電防止層のフィラーがシリコン微粒子である ことを特徴とする前記(1)又は(2)項に記載の感熱 記録材料。」、(4)「前記電子供与性呈色化合物が口 イコ染料であり、前記電子受容性化合物が下記一般式 (A) で表わされる有機リン酸化合物であり、バインダ

一樹脂として分子内に水酸基をもつ樹脂を用いることを

(3)

3

特徴とする前記(1)、(2)又は(3)項に記載の感 熱記録材料、

[0006] [化2]

(R'は炭素数 $1.6 \sim 2.4$ の直鎖状アルキル基を表わす)。」によって達成される。

【0007】本発明での課題の一つである帯電防止に関 10 しては、現在種々な帯電防止剤がさまざまな用途で使用 されている。帯電防止剤は大きく分けると界面活性剤を 用いるものと、導電性金属酸化物を用いるものとに分け られる。まず、前者の界面活性剤を用いるものは現在の 帯電防止剤の大半を占めている。これら界面活性剤はア ニオン系、カチオン系、ノニオン系、両性の4種類に分 けられるが、帯電防止剤としてはカチオン系、或いは両 性の界面活性剤が帯電防止性、耐久性の点で優れてい る。これらの界面活性剤タイプのものは比較的安価であ り、種類も豊富でまた性能的にも良いものがあるが、界 20 面活性剤自体の水分の吸着によって導電性を実現してい るため、湿度の影響を受けやすく、低湿下での帯電防止 性は低下する傾向にある。したがって、本発明が意図す るいかなる環境下においても帯電防止性能の優れた感熱 記録体としては高付着量で使用する以外は選択できな 41

【0008】一方、後者の導電性金属酸化物を用いたものは、前者の界面活性剤タイプと比べると種類が少なく、また高価である。しかし金属酸化物自体が導電性を持っているため導電率が高く、低付着量でも優れた導電 30性を示すため高い透明性を保つことができる。また、湿度の影響を受けず低湿下においても帯電防止性は優れている。

【0009】まず、本発明における導電性金属酸化物を用いる系において、導電性金属酸化物としては例えば、 SnO_1 、 In_2O_1 、ZnO、 TiO_2 、MgO、 Al_2O_3 、BaO、 MoO_3 等が単独で、或いはこれら酸化物とP、Sb、Sn Zn 等の酸化物とが混成した形の複合酸化物などが挙げられるが、これらに限ったものではない。これらの金属酸化物の微粉末はなるべく細かい方40がよく、細かいほど優れた透明性を示す。したがって、帯電防止剤の平均粒径は 0.2μ m以下とすることで優れた透明性を実現する。また、これらと混合して使用されるバインダーとしては例えば、水溶性樹脂、水性エマルジョン、疎水性樹脂及び紫外線硬化樹脂、さらに電子線硬化樹脂が包含される。

【0010】水溶性樹脂としては例えば、ポリビニルアルコール、セルロース誘導体、カゼイン、ゼラチン、スチレン-無水マレイン酸、カルボキシ変性ポリエチレン樹脂等が挙げられる。水性エマルジョン、疎水性樹脂と 50

しては例えば、ポリ酢酸ビニル、ポリウレタン、塩化ビニル/酢酸ビニル共重合体、ポリエステル、ポリブチルアクリレート、ポリビニルブチラール、ポリビニルアセタール、エチレン/酢酸ビニル共重合体、スチレン/ブタジエンゴム等が挙げられる。また、これらは単独若しくは混合して使用され、さらに必要に応じて硬化剤を添加して樹脂を硬化させてもよい。

【0011】紫外線硬化樹脂は、紫外線によって重合反応を起こして硬化してなるモノマーオリゴマー、或いはプレポリマーであればその種類は特に限定されず、公知のものが使用できる。電子線硬化樹脂も特に種類は限定されないが、特に好ましい電子線硬化樹脂としては、ポリエステルを骨格とする5官能以上の分枝状分子構造を有する電子線硬化樹脂を主成分としたものである。

【0012】金属酸化物バインダーの比は、バインダー樹脂1重量部に対して金属酸化物の添加量は0.05~2重量部程度がよく、好ましくは0.2~1.6重量部程度がよい。また、界面活性剤を用いる系において、界面活性剤としては前記アニオン系、カチオン系、ノニオン系、両性のものが用いられる。また、これらと混合して使用されるバインダーとしては例えば、水溶性樹脂、水性エマルジョン、疎水性樹脂及び紫外線硬化樹脂、さらに電子線硬化樹脂が包含される。

【0013】本発明の帯電防止層は適度の粒径を有するフィラーを含有させることにより保護層面との密着を防ぎ、プロッキング防止機能と帯電防止機能の双方が結果的に満足される。フィラーの選択に当たっては、粒径が $1\sim 6~\mu$ mの範囲にあれば何ら制限されるものではないが透明性をできるだけ低下させず、離型性の良いフィラーの使用が好ましい。これらの無機及び有機のフィラーは、この種の感熱記録媒体に慣用されるフィラーの1種又は2種以上を選択できる。

【0014】その具体例としては炭酸カルシウム、シリ カ、酸化亜鉛、酸化チタン、水酸化アルミニウム、水酸 化亜鉛、硫酸バリウム、カオリン、タルク、表面処理さ れた炭酸カルシウムやシリカ等の無機フィラーの他、尿 素ホルマリン樹脂、スチレン/メタクリル酸共重合体、 ポリスチレン、ポリアクリル、ポリエチレン、ベンゾグ アナミンホルムアルデヒド縮合物、メラミンホルムアル デヒド縮合物、フッソ微粒子、シリコン微粒子等の有機 樹脂パウダーを挙げることができる。特にシリコン微粒 子が好ましい。フィラーの添加量は帯電防止層全体の1 ~70%、好ましくは3~50%である。シリコン微粒 子は3次元架橋した構造を有するメチルシリコンレジン で化学反応性をもたない不融・不溶性の微粒子である。 一般の無機フィラーに比較すると、低比重で耐熱、耐 候、撥水、潤滑性に優れており、粒子は球状でシャープ な粒度分布をもっているのが特徴で、この総合品質が効 果を出しているものと考えられる。

【0015】以下、本発明の感熱記録媒体についてさら

に詳細に説明する。本願発明の感熱記録媒体において は、保護層と感熱層の光学的屈折率がほぼ同じである。 保護層と感熱層の屈折率が違った場合でも、それぞれの 層が屈折率的に均質であり膜厚に凹凸がなく、界面が平 面であれば、物理的には透過していく光は屈折するだけ で乱れず、例えばスクリーン印刷の製版用版下フィルム として、感熱層で発色した画像を使って、透過光で紗に 焼き付けるとき、高い解像性を示すことになる。しか し、実際には、その全てが不十分であり、特に界面が平 面でなくなると解像性を大きく落すのが現実である。ま 10 た、屈折率に差があると、界面での反射率が増して、透 明性を低下させることも観察された。本発明では以上の 2つの理由から、保護層と感熱層の屈折率をほぼ同じに して、この界面の問題を解決することができた。

【0016】本発明で用いられる発色剤は電子供与性を 示す化合物であり、単独又は2種以上混合して適用され るが、それ自体無色あるいは淡色の染料前駆体であり、 特に限定されず従来公知のもの、例えばトリフェニルメ タンフタリド系、トリアリルメタン系、フルオラン系、 フェノチジアン系、チオフェルオラン系、キサンテン 系、インドフタリル系、スピロピラン系、アザフタリド 系、クロメノピラゾール系、メチン系、ローダミンアニ リノラクタム系、ローダミンラクタム系、キサゾリン 系、ジアゾキサンテン系、ビスラクトン系等のロイコ化 合物が好ましく用いられる。

【0017】以下にこのような化合物を例示するが、本 発明はこれらに限定されるものではない。2-アニリノ - 3 - メチル - 6 - ジエチルアミノフルオラン、2 - ア ニリノ-3-メチル-6-(ジ-n-ブチルアミノ)フ ルオラン、2-アニリノ-3-メチル-6-(N-n-プロピルーN-メチルアミノ) フルオラン、2-アニリ ノー3-メチルー6-(N-イソプロピル-N-メチル アミノ)フルオラン、2-アニリノ-3-メチル-6-(N-イソブチル-N-メチルアミノ)フルオラン、2 -アニリノ-3-メチル-6-(N-n-アミル-N-メチルアミノ) フルオラン、2-アニリノ-3-メチル $-6-(N-sec-\vec{\jmath}fh-N-xfhrsl)$ オラン、2-アニリノ-3-メチル-6-(N-n-ア ミル-N-エチルアミノ) フルオラン、2-アニリノー 3-メチル-6-(N-イソアミル-N-エチルアミ ノ) フルオラン、2-アニリノ-3-メチル-6-(N - n - プロピル - N - イソプロピルアミノ)フルオラ ン、2-アニリノ-3-メチル-6-(N-シクロヘキ シル-N-メチルアミノ) フルオラン、

【0018】2-アニリノ-3-メチル-6-(N-エ チルーpートルイジノ)フルオラン、2-アニリノ-3 -メチル-6-(N-メチル-p-トルイジノ)フルオ ラン、2-(m-トリクロロメチルアニリノ)-3-メ チルー6-ジエチルアミノフルオラン、2- (mートリ フロロメチルアニリノ) -3-メチル-6-ジエチルア 50 トルイジノ) フルオラン、2-アミノ-6-(N-プロ

ミノフルオラン、2-(mートリフロロメチルアニリ ノ) -3-メチル-6-(N-シクロヘキシル-N-メ チルアミノ) フルオラン、2-(2,4-ジメチルアニ リノ) -3-メチル-6-ジエチルアミノフルオラン、 2-(N-エチル-p-トルイジノ)-3-メチル-6 - (N-エチルアニリノ)フルオラン、2-(N-メチ ルーpートルイジノ) - 3 - メチル-6 - (N - プロピ ルーpートルイジノ)フルオラン、2-アニリノー6-2-(o-クロルアニリノ)-6-ジエチルアミノフル オラン、2-(oープロモアニリノ)-6-ジエチルア ミノフルオラン、2-(o-クロルアニリノ)-6-ジ ブチルアミノフルオラン、

【0019】2-(oーフロロアニリノ)-6-ジプチ ルアミノフルオラン、2-(m-トリフルオロメチルア ニリノ) -6-ジエチルアミノフルオラン、2-(p-アセチルアニリノ) -6-(N-n-アミル-N-n-プチルアミノ)フルオラン、2-ベンジルアミノ-6-(N-エチル-pートルイジノ) フルオラン、2-ベン 20 ジルアミノー6-(N-メチル-2, 4-ジメチルアニ リノ) フルオラン、2-ベンジルアミノー6-(N-エ チルー2、4-ジメチルアニリノ)フルオラン、2-ジ ベンジルアミノー6-(N-メチル-pートルイジノ) フルオラン、2-ジベンジルアミノ-6-(N-エチル -p-トルイジノ)フルオラン、2-(ジ-p-メチル ベンジルアミノ) -6-(N-エチル-p-トルイジ ノ) フルオラン、2-(α-フェニルエチルアミノ)-6- (N-エチル-p-トルイジノ) フルオラン、2-メチルアミノ-6-(N-メチルアニリノ)フルオラ ン、2-メチルアミノ-6-(N-エチルアニリノ)フ ルオラン、2-メチルアミノ-6-(N-プロピルアニ リノ) フルオラン、2-エチルアミノ-6-(N-メチ ルーpートルイジノ)フルオラン、2-メチルアミノー 6-(N-メチル-2, 4-ジメチルアニリノ)フルオ ラン、

【0020】2-エチルアミノ-6-(N-メチル-2, 4-ジメチルアニリノ)フルオラン、2-ジメチル アミノー6-(N-メチルアニリノ)フルオラン、2-ジメチルアミノー6-(N-エチルアニリノ)フルオラ ン、2-ジエチルアミノ-6-(N-メチル-p-トル イジノ)フルオラン、2-ジエチルアミノ-6-(N-エチルーpートルイジノ)フルオラン、2-ジプロピル アミノー6ー(N-メチルアニリノ)フルオラン、2-ジプロピルアミノ-6-(N-エチルアニリノ)フルオ ラン、2-アミノ-6-(N-メチルアニリノ)フルオ ラン、2-アミノ-6-(N-エチルアニリノ)フルオ ラン、2-アミノ-6-(N-プロピルアニリノ)フル オラン、2-アミノー6-(N-メチル-pートルイジ ノ) フルオラン、2-アミノ-6-(N-エチル-p-

【0021】2-アミノ-6-(N-メチル-p-クロ 10 ルアニリノ) フルオラン、2-アミノ-6-(N-エチ ルーpークロルアニリノ)フルオラン、2-アミノー6 (N-プロピルーpークロルアニリノ)フルオラン、 2, 3-ジメチル-6-ジメチルアミノフルオラン 3-メチル-6-(N-エチル-p-トルイジノ)フル オラン、2-クロル-6-ジエチルアミノフルオラン、 2-ブロモー6-ジエチルアミノフルオラン、2-クロ ルー6-ジプロピルアミノフルオラン、3-クロルー6 -シクロヘキシルアミノフルオラン、3-プロモ-6-シクロヘキシルアミノフルオラン、2-クロル-6-(N-エチル-N-イソアミルアミノ) フルオラン、2 -クロル-3-メチル-6-ジエチルアミノフルオラ ン、2-アニリノ-3-クロルー6-ジエチルアミノフ ルオラン、2-(0-クロルアニリノ)-3-クロルー 6-シクロヘキシルアミノフルオラン、2- (mートリ フロロメチルアニリノ) -3-クロル-6-ジエチルア ミノフルオラン、2-(2,3-ジクロルアニリノ)-3-クロル-6-ジエチルアミノフルオラン、1,2-ベンゾー6-ジエチルアミノフルオラン、1,2-ベン ゾー6-(N-エチル-N-イソアミルアミノ) フルオ 30 ラン、1,2-ベンゾ-6-ジブチルアミノフルオラ ン、1,2-ベンゾー6-(N-エチル-N-シクロへ キシルアミノ) フルオラン、1, 2-ベンゾー6-(N - エチル-トルイジノ) フルオラン、その他。

【0022】2-y=11/-3-y=11/-6-(N-2-x+1)1/-2

ープチル) -6-(N-メチル-pートルイジノ) フルオラン、

【0023】2-(o-メトキシカルボニルアニリノ) -6-ジエチルアミノフルオラン、2-アセチルアミノ -6-(N-メチル-p-トルイジノ)フルオラン、3 -ジエチルアミノ-6-(m-トリフルオロメチルアニ リノ) フルオラン、4-メトキシ-6-(N-エチルpートルイジノ)フルオラン、2-エトキシエチルアミ ノー3-クロルー6-ジブチルアミノフルオラン、2-ジベンジルアミノー4-クロルー6-(N-エチルーp **ートルイジノ)フルオラン、2-(αーフェニルエチル** アミノ) -4-クロル-6-ジエチルアミノフルオラ ン、2-(N-ベンジル-pートリフロロメチルアニリ ノ) -4-クロル-6-ジエチルアミノフルオラン、2 -アニリノ-3-メチル-6-ピロリジノフルオラン、 2-アニリノ-3-クロル-6-ピロリジノフルオラ ン、2-アニリノ-3-メチル-6-(N-エチル-N ーテトラヒドロフルフリルアミノ)フルオラン、2ーメ シチジノー4', 5'ーベンゾー6ージエチルアミノフ 20 ルオラン、2-(mートリフロロメチルアニリノ)-3 -メチル-6-ピロリジノフルオラン、2-(α-ナフ チルアミノ)-3,4-ベンゾ-4'-プロモ-6-(N-ベンジル-N-シクロヘキシルアミノ) フルオラ ン、2 - ピペリジノ - 6 - ジエチルアミノフルオラン、 [0024] 2- (N-n-プロピル-p-トリフロロ メチルアニリノ) -6-モルフォリノフルオラン、2-(ジ-N-p-クロルフェニル-メチルアミノ) -6-ピロリジノフルオラン、2-(N-n-プロピル-m-トリフロロメチルアニリノ) -6-モルフォリノフルオ ラン、1,2-ベンゾー6-(N-エチル-N-n-オ クチルアミノ)フルオラン、1,2-ベンゾー6-ジア リルアミノフルオラン、1,2-ベンゾー6-(N-エ トキシエチル-N-エチルアミノ)フルオラン、ベンゾ ロイコメチレンブルー

 $2-\{3,6-\forall X(ジエチルアミノ)\}-6-(o-$ クロルアニリノ) キサンチル安息香酸ラクタム、 $2-\{3,6-\forall X(ジエチルアミノ)\}-9-(o-$ クロルアニリノ) キサンチル安息香酸ラクタム、 $3,3-\forall$ X(pージメチルアミノフェニル) フタリド、 $3,3-\forall$ X(pージメチルアミノフェニル) $-6-\forall$ Xチルアミノフタリド(別名クリスタルバイオレットラクトン)、 $3,3-\forall$ X (pージメチルアミノフェニル) $-6-\forall$ Xチルアミノフタリド、

ドロキシー4ージメトキシアミノフェニル)-3-(2 ーメトキシー5-クロルフェニル) フタリド、3-(2 ーヒドロキシー4ージメチルアミノフェニル) -3-(2-メトキシ-5-ニトロフェニル) フタリド、3-(2-ヒドロキシ-4-ジエチルアミノフェニル)-3 (2-メトキシ-5-メチルフェニル)フタリド、 3, 6-ビス(ジメチルアミノ)フルオレンスピロ (9, 3') - 6' - ジメチルアミノフタリド、6'-クロロー8'ーメトキシーペンゾインドリノースピロピ ラン、6'-プロモー2'-メトキシーベンゾインドリ 10 ノースピロピラン等。

【0026】次に本発明で用いられる顕色剤は電子受容 性の化合物であり、従来公知の種々の電子受容性顕色剤 を用いることができるが、本発明でより好ましいのは、 特願平3-355078号明細書(特開平5-1243 60号公報)等で示した長鎖アルキル基を分子内に含む 電子受容性顕色剤である。例えば炭素数12以上の脂肪 族基を持つ有機リン酸化合物や脂肪族カルボン酸化合物 やフェノール化合物、又は炭素数10~18の脂肪族基 を持つメルカプト酢酸の金属塩、あるいは炭素数5~8 のアルキル基を持つカフェー酸のアルキルエステルや炭 素数16以上の脂肪族基を持つ酸性リン酸エステル等で ある。脂肪族基には直鎖状又は分岐状のアルキル基、ア ルケニル基が包含され、ハロゲン、アルコキシ基、エス テル等の置換基を持っていてもよい。本発明で特に好ま しい顕色剤は、下記一般式(1)又は一般式(2)で表 わされる有機リン酸化合物である。

[0027] 【化3】

(式中、Rは炭素数16~24の直鎖状アルキル基を表 わす)

[0028]

【化4】

(式中、R'は炭素数13~23の直鎖状アルキル基を 表わす)

【0029】本発明の感熱記録媒体において顕色剤は発 色剤1部に対して1~20部好ましくは2~10部であ る。顕色剤は単独もしくは2種以上混合して適用するこ とができ、発色剤についても同様に単独もしくは2種以 上混合して適用することができる。

【0030】感熱記録層に用いるバインダー樹脂として 好ましいものは分子内に水酸基又はカルボキシル基を有 する樹脂である。このような樹脂としては、例えばポリ 50 エン/アクリル系共重合体、ポリアクリル酸、ポリアク

ビニルブチラール、ポリビニルアセトアセタール等のポ リビニルアセタール類、エチルセルロース、セルロース アセテート、セルロースアセテートプロピオネート、セ ルロースセテートプチレート等のセルロース誘導体、エ ポキシ樹脂等が挙げられるが、これらに限定されるもの ではない。バインダー樹脂は単独又は2種以上混合して 適用される。

10

【0031】感熱記録層は発色剤、顕色剤、バインダー 樹脂とともに有機溶剤中に均一に分散もしくは溶解し、 これを透明支持体上に塗布、乾燥して作製するが、塗工 方式は特に限定されない。記録層塗布液の分散粒径は1 $0 \mu m$ 以下が好ましく、 $5 \mu m$ 以下がより好ましく、1μm以下が更に好ましい。記録層の膜厚は記録層の組成 や感熱記録媒体の用途にもよるが1~50μm程度、好 ましくは $3\sim20\mu$ m程度である。また記録層塗布液に は必要に応じて塗工性の向上あるいは記録特性の向上を 目的に通常の感熱記録紙に用いられている種々の添加剤 を加えることもできる。

【0032】本発明で使用する透明支持体は特に限定さ れず、ポリエチレンテレフタレート、ポリプチレンテレ フタレート等のポリエステルフィルム、三酢酸セルロー ス等のセルロース誘導体フィルム、ポリプロピレン、ポ リエチレン等のポリオレフィンフィルム、ポリスチレン フィルムあるいはこれらを貼り合わせた透明フィルム等 が一般的に使用される。

【0033】本発明では感熱記録層上に保護層を設け る。本発明で使用する保護層は記録媒体の透明性、耐薬 品性、耐水性、耐摩擦性、耐光性及びサーマルヘッドに 対するヘッドマッチング性の向上のため本発明の構成要 30 素として不可欠のものである。そして、本発明の保護層 には水溶性樹脂や疎水性樹脂を主体として形成された皮 膜や、紫外線硬化樹脂又は電子線硬化樹脂を主体として 形成された皮膜等が包含される。

【0034】このような樹脂としては、水溶性樹脂の 他、水性エマルジョン、疎水性樹脂及び紫外線硬化樹 脂、さらに電子線硬化樹脂が包含される。水溶性樹脂の 具体例としては例えば、ポリビニルアルコール、変性ポ リビニルアルコール、セルロース誘導体(メチルセルロ ース、メトキシセルロース、ヒドロキシセルロース 40 等)、カゼイン、ゼラチン、ポリビニルピロリドン、ス チレンー無水マレイン酸共重合体、ジイソプチレンー無 水マレイン酸共重合体、ポリアクリルアミド、変性ポリ アクリルアミド、メチルピニルエーテルー無水マレイン 酸共重合体、カルボキシ変性ポリエチレン、ポリビニル アルコール/アクリルアミドブロック共重合体、メラミ ンーホルムアルデヒド樹脂、尿素ーホルムアルデヒド樹 脂等が挙げられる。水性エマルジョン用の樹脂又は疎水 性樹脂としては、例えばポリ酢酸ビニル、ポリウレタ ン、スチレン/プタジエン共重合体、スチレン/プタジ

12

リル酸エステル、塩化ビニル/酢酸ビニル共重合体、ポリプチルメタクリレート、ポリビニルブチラール、ポリビニルアセタール、エチレン/酢酸ビニル共重合体等が挙げられる。また、これらの樹脂とシリコンセグメントとの共重合体も好ましく用いられる。これらは単独若しくは混合して使用され、さらにい要に応じて硬化剤を添加して樹脂を硬化させてもよい。【0035】紫外線硬化樹脂は、紫外線によってずマー、或いはプレポリマーであればその種類は特に限定されず、公知の種々のものが使用できる。電子線硬化樹脂も特に種類は限定されないが、特に好ましい電子線使化樹脂としては、ポリエステルを骨格とする5官能以上の分枝状分子構造を有する電子線硬化樹脂を主成分としたものである。

【0036】保護層にはヘッドマッチングの向上のために無機及び有機フィラーや滑性剤を表面の平滑性を落さない範囲で添加することができる。本発明におけるフィラーの粒径としては6μm以下が好ましい。この場合のフィラーとしては給油量10ml/100以上、好ましなは30ml/100g以上のものが選択される。これらの無機及び有機のフィラーとしては、この種の感熱記録媒体に慣用されるフィラー中の1種又は2種以上を選択することができる。その具体例としては炭酸カルシウム、シリカ、酸化亜鉛、酸化チタン、水酸化アルミニウム、水酸化亜鉛、硫酸バリウム、クレー、タルク、表面処理されたカルシウムやシリカ等の無機フィラーの他、尿素ーホルマリン樹脂、スチレン/メタクリル酸共重合体、ポリスチレン樹脂等の有機フィラーを挙げることが

できる。保護層の塗工方式は特に制限はなく、従来公知の方法で塗工することができる。好ましい保護層厚は $0.1\sim20\,\mu$ m、より好ましくは $0.5\sim10\,\mu$ mである。保護層厚が薄すぎると、記録媒体の保存性やヘッドマッチング等の保護層としての機能が不十分であり、厚すぎると記録媒体の熱感度が低下するし、コスト的にも不利である。

【0037】なお、本発明により感熱記録媒体を得る場 合には、ロイコ染料、顕色剤とともに必要に応じ、この 種の感熱記録媒体に慣用される添加成分、例えば填料、 界面活性剤、滑剤、圧力発色防止剤等を記録媒体の透明 性を損なわない範囲で併用することができる。この場合 填料として例えば炭酸カルシウム、シリカ、酸化亜鉛、 酸化チタン、水酸化アルミニウム、水酸化亜鉛、硫酸バ リウム、クレー、カオリン、タルク、表面処理されたカ ルシウムやシリカ等の無機系微粉末の他、尿素ーホルマ リン樹脂、スチレン/メタクリル酸共重合体、ポリスチ レン樹脂、塩化ビニリデン系樹脂等の有機系の微粉末を 挙げることができ、滑剤としては高級脂肪酸及びその金 属塩、高級脂肪酸アミド、高級脂肪酸エステル、動物 性、植物性、鉱物性又は石油系の各種ワックス類等が挙 げられる。本発明の透明感熱記録媒体の記録方法は使用 目的によって熱ペン、サーマルヘッド、レーザー加熱等 特に限定されない。

[0038]

【実施例】以下、実施例により更に詳しく説明する。なお、以下における部及び%はいずれも重量基準である。 実施例 1

(A液)

SnO:-Sb微粉末 (触媒化成TL21)3部ポリエステル樹脂 (東洋紡パイロン290)2部メチルエチルケトン95部

(B)

シリコン微粒子

2.5部

(東芝シリコン トスパール120 平均粒径2μm)

上記組成物(A液)をボールミルで平均粒径 0.1μ m 帯電まで粉砕・分散した後、(B)を加えて超音波撹拌し、 【 0.10 平均粒径 0.10 2 0.10 2 0.10 2 0.10 2 0.10 3 0.10 3 0.10 3 0.10 4 0.10 6 0.10 6 0.10 7 0.10 7 0.10 8 0.10 8 0.10 8 0.10 8 0.10 8 0.10 8 0.10 8 0.10 8 0.10 8 0.10 8 0.10 8 0.10 8 0.10 8 0.10 8 0.10 8 0.10 8 0.10 8 0.10 8 0.10 8 0.10 9

帯電防止層を形成した。

【0039】次に、下記組成物をボールミルで平均粒径 0.3μmまで粉砕・分散し、記録層塗布液を作成し た。

(C液)

3 - ジエチルアミノー 6 - メチルー 7 - アニリノフルオラン 3 部 オクタデシルホスホン酸 9 部 ポリピニルプチラール 4.5 部 (毎年化学工業デンカプチラール# 3 0 0 0 - 2)

(電気化学工業デンカプチラール#3000-2)

トルエン メチルエチルケトン 41.5部

以上のように調製した塗布液(C液)を帯電防止層と反対の面のポリエステルフィルム上に塗布した後乾燥して 50

9μmの感熱記録層を形成した。

(D液)

シリコン変性アクリル樹脂

23部

(東亜合成、US-350、固形分30%)

メチルエチルケトン

7 7 部

次に、記録層上に(D液)を塗布、乾燥して厚さ3μm 【0040】比較例1 の保護層を形成した。

(E)

メラミン・ホルムアルデヒド縮合物

2.5部

(日本触媒化学、エポスターS 平均粒径0.3μm)

帯電防止液として、実施例1の(A液)にシリコン微粒 10 止層の厚みは0.4 μmであり、帯電防止液の平均粒径 子(B)を加える代わりに上記有機微粉末(E)を加え たものをポリエステルフィルム上に塗布した以外は実施 例1と同様にして、記録層、保護層を形成した。帯電防

 $t0.8 \mu m c book.$

【0041】比較例2

(F液)

α-エチル(トリメチルアンモニウム)アルカノイルエステル 10部

(日本純薬SAT-5)

メタノール

90部

以上のように調製した塗布液 (F液)を厚さ75μmの ポリエステルフィルム上に塗布した後、100℃で2分 間乾燥して0. 4μmの帯電防止層を形成した以外は実 20 施例1と同様にして、記録層、保護層を形成した。

【0042】実施例2

(G液)

SnO₁-Sb/塩化ビニル樹脂

20部

(触媒化成P-3519、固形分25%、平均粒径0.14μm)

メチルエチルケトン

80部

シリコン微粒子

2. 5部

(東芝シリコン トスパール145 平均粒径4.5μm)

上記組成物 (G液) を超音波撹拌し、平均粒径4.6 μ mの帯電防止層塗布液を作成した。この塗布液を厚さ7 5μmのポリエステルフィルム上に塗布した後、100 た後、実施例1と同様にして、記録層、保護層を形成し

【0043】実施例3

℃で2分間乾燥して、1.5 µmの帯電防止層を形成し 30

(H液)

Sn〇, -Sb/ポリエステル樹脂

20部

(コルコートSP-2002、固形分25%、平均粒径0.15μm)

シリコン微粒子

10部

(東芝シリコン トスパール130 平均粒径3μm)

ъĸ

80部

上記組成物 (H液) を超音波撹拌し、平均粒径 3.3 μ mの帯電防止層塗布液を作成した。この塗布液を厚さ7 5μmのポリエステルフィルム上に塗布した後、100

た後、実施例1と同様にして、記録層、保護層を形成し た。

【0044】実施例4

℃で2分間乾燥して、0.8 µmの帯電防止層を形成し 40

(I 液) .

SnOz-Sb/ポリエステル樹脂

20部

(コルコートSP-2002、固形分25%、平均粒径0.15μm)

ポリエチレンピーズ

10部

(製鉄化学フロービーズLE-1080、平均粒径5.5μm)

50

水

80部

上記組成物(I液)を超音波撹拌し、平均粒径8μmの 帯電防止層塗布液を作成した。この塗布液を厚さ75μ mのポリエステルフィルム上に塗布した後、100℃で 2分間乾燥して、2.5μmの帯電防止層を形成した 後、実施例1と同様にして、記録層、保護層を形成し た。

【0045】実施例5

15

(J 液)

シリカ微粉末

(水澤化学P-832 平均粒径3.2μm) |1の(A液)にシリコン微粒 【表1】

帯電防止液として、実施例1の(A液)にシリコン微粒子(B)を加える代わりにシリカ微粉末(J液)を加えたものをポリエステルフィルム上に塗布した以外は実施例1と同様にして、記録層、保護層を形成した。帯電防止層の厚みは1.8 μ mであり、帯電防止液の平均粒径は4.8 μ mであった。

【0046】比較例3

帯電防止液として、実施例1の(A液)にシリコン微粒子(B)を加えずにポリエステルフィルム上に塗布した以外は実施例1と同様にして、記録層、保護層を形成した。帯電防止層の厚みは0.4 μ mであり、帯電防止液の平均粒径は0.2 μ mであった。

【0047】以上の各実施例及び比較例で得られた感熱 記録媒体について以下の評価を行なった。

(表面抵抗値) 10cm×10cmの透明感熱記録媒体を試験片とし表面抵抗測定器 (HEWLETT PACKARD 4329A HIGH RESISTANCE METER) で、測定環境5℃、30%RH、10V印加後の1分値を表面抵抗値とした。

(表面粗さ測定)透明感熱記録媒体を小坂研究所製SE-3Aで測定した。Rz:10点平均粗さ

(印字搬送性) 透明感熱記録媒体を5℃、30%RH環境下においてシュミュレーター(大倉電気)で設定上120mmの長さの画像を印字し、実際の画像の長さを測定した。画像長さが120mmに近いほど搬送性がよい。

(印字画像抜け)透明感熱記録媒体を5 \mathbb{C} 、30 % R H 環境下においてシュミュレーター (大倉電気)で印字し、ゴミによる白抜けを表1 のようなランク評価を行なった。

[0048]

白筋本数 ランク

0本 ○
1~2本 △
3本以上 ×

2.5部

(ヘイズ) 50 mm×50 mmの透明感熱記録媒体を試験片とし、東洋精機製直読ヘイズメーターでヘイズ(会率)を測定する。

(プロッキング) $30 \, \text{mm} \times 70 \, \text{mm}$ の透明感熱記録媒体を試験片とし、スライドガラス板 $30 \, \text{mm} \times 70 \, \text{mm}$ ではさみ、強制加圧器で $3 \, \text{kg/cm}$ で $40 \, \text{C}$ で $16 \, \text{時間保存し表} 2 \, \text{のような評価を行なった}$

表面状態	ランク		
全くあとなし	5		
一部あとがつく	4		
全面あとがつく	3		
表面はがれ有り	2		
全面はがれ	1		

30 【0050】 【表3】

	表面抵抗值	表面粗さ	搬送性	画像抜け	ヘイズ	プロッキング
		Rz			(基率)	
実施例1	1. 2×10°Ω/□	1.60	120mm	0	18%	5
比較例1	2. 1×10°Ω∕□	0.62	120mm	0	16%	3
比較例2	9. 4×10 ¹² Ω∕□	0.10	112mm	×	13%	2
実施例2	2. 3×10 ¹⁰ Ω/□	2.70	119mm	0	24%	5
実施例3	4. 8×10°Ω/□	1.90	120mm	0	15%	5
実施例4	3. 2×10 ¹¹ 0/□	3.43	115mm	0	33%	5
実施例5	3. 2×10 [™] 2/□	2.45	119mm	0	22%	4
比較例3	1. 1×10°Ω/□	0.45	120mm	0	15%	3

[0051]

【発明の効果】以上、詳細且つ具体的な説明から明らかなように、本発明は透明又は半透明の支持体上に電子供与性呈色化合物と、電子受容性化合物及びバインダー樹脂を主体とする感熱記録層を設け、該記録層上に樹脂とフィラーを主体とする保護層を設け、さらに該支持体の50

反対側上に5 $^{\circ}$ 、30 $^{\circ}$ RH環境下において表面抵抗値が5 $^{\circ}$ 10 $^{\circ}$ 2 $^{\circ}$ 2 $^{\circ}$ 0 $^{$

特開平10-193796

18

17

た前記帯電防止層のフィラーの平均粒径が $1\sim6~\mu$ mであることで透明性がより優れたものとなり、さらに前記帯電防止層のフィラーがシリコン微粒子であることにより一般の無機フィラーに比較すると、低比重で耐熱、耐候、撥水、潤滑性に優れ、シャープな粒度分布の不融・

不溶性の微粒子であるという優れた総合品質が性能に貢献し、さらに電子供与性呈色化合物が有機リン酸系化合物であることによりさらに総合的に優れた画質の画像が 形成されるという、極めて優れた効果を発揮する。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別記号

FΙ

B 4 1 M 5/18

108

1 1 1